5

DERMATIC AGENT FOR EXTERNAL USE

Publication number: JP4182413 (A)

1992-06-30

P2976348 (B2)

Also published as:

Publication date: Inventor(s):

SAKAMOTO TETSUO; TAMAOKI SHUYA; AKIYAMA JUNICHI;

MIYAKE TOSHIO

Applicant(s):

HAYASHIBARA BIOCHEM LAB; YAMAMOTO ITARU

Classification:
- international:

A61K8/30; A61K8/02; A61K8/40; A61K8/44; A61K8/49;

A61K8/67; A61K8/72; A61K8/73; A61K8/96; A61K8/97;

A61K8/30; A61K8/02; A61K8/72; A61K8/96; (IPC1-7): A61K7/00

- European:

Application number: JP19900311320 19901119 **Priority number(s):** JP19900311320 19901119

Abstract of **JP 4182413 (A)**

PURPOSE:To obtain a dermatic agent for external use having excellent stability and synergistically improved chapped skin amelioration effect by adding an alpha-glycosyl-L-ascorbic acid free from direct reducing activity to an agent known to have chapped skin amelioration effect. CONSTITUTION:The objective agent can be prepared by compounding 0.0005-10wt.% of an alpha-glycosyl-L-ascorbic acid (e.g. 2-0-alpha-D-glucosyl-L-ascorbic acid) and 0.0005-20wt.% of one or more kinds of components selected from amino acid or its derivative, allantoin or its derivative, extract of Lamium album, glycyrrhetin, vitamin E or its derivative and mucopoly-saccharide and properly compounding surfactants, silicones, pearlescent agent, alcohols, water-soluble polymers, perfumes, preservatives, etc., to the mixture.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-182413

®Int.Cl.⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成 4 年(1992) 6 月30日
A 61 K 7/00	H C D J K U	9051-4C 9051-4C 9051-4C 9051-4C 9051-4C 9051-4C		
		家本語。	b 未請求 :	青求項の数 2 (全13頁)

60発明の名称 皮膚外用剤

②特 願 平2-311320

②出 願 平2(1990)11月19日

東京都多摩市諏訪1丁目67番地11-1 哲 夫 本 @発 明 者 坂 神奈川県横浜市港北区大豆戸町129 修 明 者 玉 置 哉 @発 兵庫県神戸市北区ひよどり台4丁目8番18号 明 者 秋 Ш 純 @発 岡山県岡山市伊島町1丁目3番23号 雄 \equiv 俊 72)発 明 者 毛 岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 林原生物化学研究所 勿出 顋 人 岡山県岡山市花尻ききよう町1番地の102 榕 勿出 願 人 山 本

明 細 書

1.発明の名称

皮膚外用剤

2. 特許請求の範囲

(1) 直接還元性を示さない α-グリコシル-L-アスコルビン酸と、アミノ酸またはその誘導体、アラントインまたはその誘導体、オドリコ草抽出物、グリチルレチン、ビタミンEまたはその誘導体、ムコ多糖から選ばれる一種又は二種以上とを含することを特徴とする皮膚外用剤。

(2) 直接還元性を示さない α-グリコシル- L-アスコルビン酸が、 2-O-α-D-グルコシル- L-アスコルビン酸である請求項 1 記載の皮膚外用剤。 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、従来より肌荒れ改善効果が認められている薬剤に新規ピタミンC誘導体を配合することにより、肌荒れ改善効果が相乗的に増加された安全性の高い皮膚外用剤に関する。

[従来の技術]

この肌荒れ改善剤としては、アミノ酸またはその誘導体、アラントインまたはその誘導体、オドリコ草抽出物、グリチルレチン、ピタミンEまたはその誘導体、ムコ多糖等を用いられている。

しかしながら、これら薬剤の肌荒れ改善効果は、 特に低濃度の場合、その効果は弱く満足されるものではない。高濃度配合の場合は、肌荒れ改善効 果は、著しいものがあるが、これと同時に肌に対 する刺激性が発生するなど安全性の問題が新に生 じる。

[発明が解決しようとする課題]

本発明者等は、上記の事情に鑑み、従来よりの肌荒れ改善剤が低濃度で肌荒れ改善効果を十分に発揮する方法について鋭意研究を重ねた結果、特殊のピタミンで誘導体をこれら肌荒れ改善剤と組合せると、肌荒れ改善効果等が相乗的に発揮することを見出し、本発明を完成するに至った。

「課題を解決するための手段]

すなわち、本発明の請求項1は、直接還元性を示さないα-グリコシル-L-アスコルビン酸と、アミノ酸またはその誘導体、アラントインまたはその誘導体、オドリコ草抽出物、グリチルレチン、ビタミンEまたはその誘導体、ムコ多糖から避ばれる一種又は二種以上とを含有することを特徴とする皮膚外用剤である。

本発明の請求項2は、直接還元性を示さない α-グリコシル-L-アスコルピン酸が、2-O-α-D-グルコシル-L-アスコルビン酸である請求項1記載の皮膚外用剤である。

以下本発明の構成について説明する。

本発明でいう直接還元性を示さないとは、そのままで、2,6-ジクロルフェノールインドフェノールを還元脱色しないことを意味する。

本発明に用いられる直接還元性を示さない α-グリコシル- L- アスコルピン酸の中でも、 2 - O α- D - グルコシル - L - アスコルピン酸が最も好ま しい。

本発明に用いられる 2-O-α-D-グルコシル-L-アスコルビン酸は、「バイオケミカ エト バイオフィジカ アクタ」(Biochimica et Biophysica Acta,)第1035巻、第44乃至50頁(1990年)に記載されているもので、その構造は、アスコルビン酸の2位のOH基にグルコースがα型でエーテル結合したものである。

本発明に用いられる直接還元性を示さない αーグリコシル- L - アスコルビン酸は、製法を問わず、生化学的手法による製法であっても、有機化学的手法による製法であってもよい。通常、安全性、生理活性、経済性などの点から例えば、本出願人

が平成1年、特許願第27418号明細書に記載したように、L-アスコルビン酸とグリコシル糖化合物とを含有する溶液に糖転移酵素を作用させる生化学的手法により生成させるのが望ましい。

このようにして得られるα-グリコシル-L-ア スコルピン酸は次の特徴を有している。

- (1)直接還元性を示さず、きわめて安定である。 L-アスコルピン酸とは違って、メイラード反応 を起こしにくい。従って、アミノ酸、ペプチド、 蛋白質、脂質、糖質、生理活性物質などと共存し ても無用の反応を起こさず、むしろ、これら物質 を安定化する。
- (2)無刺激で感作性が全く認められず、従って長期連用使用、高濃度使用も可能なものである。
- (3)加水分解を受けて L-アスコルビン酸を生成 し、 L-アスコルビン酸と同様の還元作用、抗酸 化作用を示す。
- (4)体内の酵素により、L-アスコルビン酸とD-グルコースとに容易に加水分解され、L-アスコ ルビン酸本来の生理活性を示す。

- (5) L-アスコルピン酸とα-グルコシル糖化合物などとを経口摂取することにより、生体内で生成され、代謝される物質であることから、その安全性は極めて高い。
- (6) α-グルコシル糖化合物などの糖類を含有する製品の場合には、α-グリコシル-L-アスコルピン酸の効果を発揮するのみならず、糖類が賦形、増量効果や、甘味効果を発揮することができ、また糖類を除去した精製製品の場合には、賦形、増量効果は低いものの、少量でα-グリコシル-L-アスコルビン酸本来の効果を発揮することができる。

 げられる。

また、アミノ酸誘導体とはアシルサルコシンおよびその塩、アシルグルタミン酸およびその塩、アシルグルタミン酸およびその塩、グルタチオン、ヒロリドンカルポン酸およびその塩等のほかに、グルタチン、カルノシン、グラムシギンS、チロシジンA、チロシジンB等のオリゴペプチドが挙げられる。

本発明に用いられるアラントインは、分子量15 8で水溶性、エーテルに不溶の窒素化合物である。

本発明に用いられるアラントインの誘導体としては、アラントイン酸、 ジヒドロキシアルミニウムアラントイネート、クロロヒドロキシアルミニウムアラントイネート等が挙げられる。

本発明に用いられるオドリコ草抽出物は、オドリコ草の茎、葉、花を1.3-プチレングリコール、プロピレングリコール、エタノールなどの極性溶媒と水の混合抽出液中で粉砕し、抽出物を溶液中に常温で抽出した後、濃縮したものである。有効成分としてポリフェノール、糖、アミノ酸等を含

有している。市販品としては、例えばフランス SOMCICHIMIE社から EXTRAIT D'ORTIE BLANCHEと いう名で入手することができる。

本発明で用いられるグリチルレチンは、グリチ ルレチン酸とも呼ばれる構造的にステロイドホル モンに類似する化合物である。

本発明で用いられるビタミンEは、トコフェロールとも呼ばれる油状物質である。

本発明で用いられるピタミンEの誘導体としては、ピタミンE酢酸エステル、ピタミンE・酢酸エステル、ピタミンEニコチン酸エステルなどが挙げられ、一般に油脂類、パラフィン、有機溶媒等に可溶であるが、水または水性有機溶媒には不溶または難溶の物質である。

本発明に用いられるムコ多糖は、コンドロイチン-4-硫酸、コンドロイチン-6-硫酸、ヒアルロン酸、デルマタン硫酸、ケラタン硫酸、ヘパラン硫酸、ムコイチン酸等のムコ多糖およびそれらの塩であり、これらの中から一種又は二種以上が適宜選ばれて用いられる。

本発明で用いられる直接還元性を示さないα-

グリコシル-レ-アスコルピン酸の配合量は、皮膚 外用剤全量中、0.0005~10.0重量%が好ましく、 さらに好ましくは 0.001~5.0重量%である。

本発明で用いられるアミノ酸またはその誘導体、アラントインまたはその誘導体、オドリコ草抽出物、グリチルレチン、ビタミンEまたはその誘導体、ムコ多糖の配合量はそれぞれ、皮膚外用剤全量中、0.0005~20.0重量%が好ましく、さらに好ましくは 0.001~10.0重量%である。

本発明の皮膚外用剤には上記した成分の他に下記の成分を効果を損なわない範囲で配合することができる。

両性界面活性剤としては、アルキルベタイン、 アルキルアミドベタイン、アルキルイミダゾリニ ウムベタイン等が挙げられる。

半極性界面活性剤としては、ジメチルラウリルアミンアキシド、ジメチルミリスチルアミンオキシド、ジメチルセチルアミンオキシド、ジメチルオレイルアミンオキシド、ジメチルオレイルアミンオキシド、ジメチルグラウリルアミンオキシド等が、非イオア性界面活性剤としては、脂肪酸アルカノールアミ

ド、ポリオキシエチレン脂肪酸アミド、アルカノールアミン等が、カチオン性界面活性剤としては、脂肪酸アミン塩、アルキル四級アンモニウム塩、芳香族四級アンモニウム塩、ピリジウム塩、イミダゾリウム塩等が挙げられる。

シリコーンとしては、例えば、ジメチルボリシロキサン、メチルフェニルボリシロキサン等の鎖状ポリシロキサン、デカメチルボリシロキサン、デカメチルボリシロキサン、デカメチルテトラメチルテトラロキサンはどの環状ポリシロやサム、3次元網目構造を形成し得るシリコーンガム等が挙げられる。

バール光沢付与剤としては、例えば天然魚鱗箔、雲母一酸化チタン系複合材、オキシ塩化ビスマス等が挙げられる。また、これらを親水化または親油化処理した処理粉末もパール光沢付与剤として用いられる。

高級アルコールとしては、例えば、ラウリルア ルコール、セチルアルコール、ステアリルアルコー ル、ベヘニルアルコール、ミリスチルアルコール、オレイルアルコール、セトステアリルアルコール等の直鎖アルコール、モノステアリルグリセリンエーテル (バチルアルコール)、2-デシルテテロール、フィトステロール、ヘキシルドデカノール、イソステアリルアルコール、オクチルドデカノール等の分枝アルコール等が挙げられる。

高級脂肪酸としては、例えばラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン(ベヘニル)酸、オレイン酸、12-ヒドロキシステアリン酸、ウンデシレン酸、トール酸、ラノリン脂肪酸、イソステアリン酸、リノール酸、リノレイン酸、エイコサベンタエン酸等が挙げられる。金属イオン封鎖剤としては、例えば1-ヒドロキ

ン酸等が挙げられる。

半合成の水溶性高分子としては、例えば、カルボキシメチルデンプン、メチルヒドロキシブロロルデンプン系高分子、メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシブロビルセルロース、ヒドロキシブロビルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMC)、結晶セルロースナトリウム(CMC)、結晶セルロース

セルロース末等のセルロース系高分子、アルギン酸ナトリウム、アルギン酸プロピレングリコール エステル等のアルギン酸系高分子が挙げられる。

合成の水溶性高分子としては例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルメチルエーテル、ポリビニルボリー(カーボボール) 等のビニル系高分子、ポリコール20,000、4,000,000、600,000等のポリオキシエチレン系高分子、ポリオキシアロビレン共重合体共重合系高分子、ポリアクリル酸ナトリウム、ポリエチルアのリチ、ポリアクリルアミド等のアクリル系高が挙げた。ポリアクリルアミド等のアクリル系等が挙げたれる。

無機の水溶性高分子としては例えば、ベントナイト、ケイ酸AIMg(ビーガム)、ラポナイト、ヘクトライト、無水ケイ酸等が挙げられる。

合成エステルとしては、例えばミリスチン酸イ ソプロビル、オクタン酸セチル、ミリスチン酸オ クチルドデシル、パルミチン酸イソプロビル、ス テアリン酸プチル、ラウリン酸ヘキシル、ミリス チン酸ミリスチル、オレイン酸デシル、ジメチル オクタン酸ヘキシルデシル、乳酸セチル、乳酸ミ リスチル、酢酸ラノリン、ステアリン酸イソセチ ル、イソステアリン酸イソセチル、12-ヒドロキ システアリル酸コレステリル、ジ-2-エチルヘキ シル酸エチレングリコール、ジベンタエリスリトー ル脂肪酸エステル、モノイソステアリン酸N-アル キルグリコール、ジカブリン酸ネオペンチルグリ コール、リンゴ酸ジイソステアリル、ジ-2-ヘプ チルウンデカン酸グリセリン、トリ-2-エチルヘ キシル酸トリメチロールプロパン、トリイソステ アリン酸トリメチロールプロパン、テトラ-2-エ チルヘキシル酸ペンタンエリスリトール、トリ-2-エチルヘキシル酸グリセリン、トリイソステアリ ン酚トリメチロールプロバン、セチル2-エチルへ キサノエート、2-エチルヘキシルバルミテート、 トリミリスチン酸グリセリン、トリ-2-ヘプチル ウンデカン酸グリセライド、ヒマシ油脂肪酸メチ ルエステル、オレイン酸オレイル、セトステアリ

合成樹脂エマルジョンとしては、例えばアクリル樹脂エマルジョン、ポリアクリル酸エチルエマルジョン、アクリルレジン液、ポリアクリルアルキルエステルエマルジョン、ボリ酢酸ビニル樹脂エマルジョン等が挙げられる。

多価アルコールとしては、例えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、トリメチレングリコール、1.2-プチレングルコール、1.3-プチレングルコール、テトラメチレングルコール、2,3-プチレングルコール、ペンタメチレングルコー

ル、2-プテン-1,4-ジオール、ヘキシレングリコー ル、オクチレングリコール等の2価のアルコール、 グリセリン、トリメチロールプロパン、1,2,6-へ キサントリオール等の3価のアルコール、ペンタ エリスリトール等の4価のアルコール、キシリトー ル等の5価のアルコール、ソルビトール、マンニ トール等の6個のアルコール、ジエチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、トリエチレングル コール、ポリプロピレングリコール、テトラエチ レングリコール、ジグリセリン、ポリエチレング リコール、トリグリセリン、テトラグリセリン、 ポリグリセリン等の多価アルコール重合体、エチ レングリコールモノメチルエーテル、エチレング リコールモノエチルエーテル、エチレングリコー ルモノブチルエーテル、エチレングリコールモノ フェニルエーテル、エチレングリコールモノヘキ シルエーテル、エチレングリコールモノ2-メチル ヘキシルエーテル、エチレングリコールイソアミ ルエーテル、エチレングリコールベンジルエーテ ル、エチレングリコールイソプロピルエーテル、

エチレングリコールジメチルエーテル、エチレン グリコールジエチルエーテル、エチレングリコー ルジプチルエーテル等の2価のアルコールアルキ ルエーテル類、ジェチレングリコールモノメチル エーテル、ジエチレングリコールモノエチルエー テル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、 ジェチレングリコールジメチルエーテル、ジエチ レングリコールジエチルエーテル、ジエチレング リコールプチルエーテル、ジエチレングリコール メチルエチルエーテル、トリエチレングリコール モノメチルエーテル、トリエチレングリコールモ ノエチルエーテル、プロピレングリコールモノメ チルエーテル、プロピレングリコールモノエチル エーテル、プロピレングリコールモノプチルエー テル、プロピレングリコールイソプロピルエーテ ル、ジプロピレングリコールメチルエーテル、ジ プロピレングリコールエチルエーテル、ジプロビ レングリコールプチルエーテル等の2個アルコー ルアルキルエーテル類、エチレングリコールモノ メチルエーテルアセテート、エチレングリコール

モノエチルエーテルアセテート、エチレングリコー ルモノブチルエーテルアセテート、エチレングリ コールモノフェニルエーテルアセテート、エチレ ングリコールジアジベート、エチレングリコール ジサクシネート、ジエチレングリコールモノエチ ルエーテルアセテート、ジエチレングリコールモ ノブチルエーテルアセテート、プロピレングリコー ルモノメチルエーテルアセテート、プロビレング リコールモノエチルエーテルアセテート、プロピ レングリコールモノプロピルエーテルアセテート、 プロピレングリコールモノフェニルエーテルアセ テート等の2価アルコールエーテルエステル、キ シルアルコール、セラキルアルコール、バチルア ルコール等のグリセリンモノアルキルエーテル、 ソルピトール、マルチトール、マルトトリオース、 マンニトール、ショ糖、エリトリトール、グルコー ス、フルクトース、デンプン分解糖、マルトース、 キシリトース、デンプン分解糖還元アルコール等 の糖アルコール、グリソリッド、テトラハイドロ フルフリルアルコール、POEテトラハイドロフル フリルアルコール、POPブチルエーテル、POP POE ブチルエーテル、トリポリオキシブロピレングリセリンエーテル、POPグリセリンエーテル、POPグ リセリンエーテルリン酸、POP POEペンタンエリスリトールエーテル等が挙げられる。

増粘剤としては、例えばアラビアガム、カラヤガム、カラヤガム、カナトガム、カインスシード(マルメーン酸カーストリン、ゼラチン、パチーストリン、ガムストリン、ゼラチン、メデールをエストリン、イチーのでは、カー・イン、イチーのでは、カー・イン、イチー、ビガーンが、カー・イン、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、ステー、ビガーンが、イクトライト等がが、ステー、イクトライト等がが、ステー、イクトライト等がが、ステー、イクトライト等ができる。

油分としては、例えばアポガド油、ツバキ油、 タートル油、マカデミアナッツ油、トウモロコシ

油、ミンク油、オリーブ油、ナタネ油、卵黄油、 ゴマ油、パーシック油、小麦胚芽油、サザンカ油、 ヒマシ油、アマニ油、サフラワー油、綿実油、エ ノ油、大豆油、落花生油、茶実油、カヤ油、コメ ヌカ油、シナギリ油、日本キリ油、ホホバ油、胚 芽油、トリグリセリン、トリオクタン酸グリセリ ン、トリイソパルミチン酸グリセリン等の液体油 脂、カカオ脂、ヤシ油、馬脂、硬化ヤシ油、パー ム油、牛脂、羊脂、硬化牛脂、パーム核油、豚脂、 牛骨脂、モクロウ核油、硬化油、牛脚脂、モクロ ウ、硬化ヒマシ油等の固体油脂、ミツロウ、カン デリラロウ、綿ロウ、カルナウパロウ、ベイベリー ロウ、イボタロウ、鯨ロウ、モンタンロウ、ヌカ ロウ、ラノリン、カポックロウ、酢酸ラノリン、 液状ラノリン、サトウキビロウ、ラノリン脂肪酸 イソプロピル、ラウリン酸ヘキシル、還元ラノリ ン、ジョジョバロウ、硬質ラノリン、セラックロ ゥ、POEラノリンアルコールエーテル、POEラノリ ンアルコールアセテート、POEコ レステロールエー テル、ラノリン脂肪酸ポリエチレングリコール、

POE水素添加ラノリンアルコールエーテル等のロウ類、流動パラフィン、オゾケライト、スククワン、ブリスタン、マイクロクリスタリンワウス ウログリスタリンログリンの では、例えばモノエタノールアミン、モルホリン、トリィソプロパン・カール マミノー2・メチルー1・プロパノール等が挙げられる。

無機粉末としては、例えばタルク、酸化チタン、カオリン、無水ケイ酸、ケイ酸塩、酸化亜鉛、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ベンガラ、黄酸化鉄、酸化クロム、カーボンブラック、群青、雲母、セリサイト、ナイロンパウダー、ポリエチレン末、セルロースパウダー、アクリル系樹脂、二酸化チタン、酸化鉄等が挙げられる。

無機願料としては、例えばタルク、カオリン、 炭酸カルシウム、亜鉛華、二酸化チタン、赤酸化 鉄、黄酸化鉄、黒酸化鉄、群青、チタンコーティッ ドマイカ、オキシ塩化ビスマス、ベンガラ、粘結 顔料、グンジョウピンク、水酸化クロム、雲ウウム、酸化クロム、酸化アルミニクク、 無水ケイ酸、ケイ酸マグネシウム、ベントナイト、 マイカ、酸化ジルコニウム、酸化マグネシウム、 マイカ、酸化チタン、軽質炭酸カルシウム、重 炭酸マグネシウム、カラミン等が挙げられる。

多糖としては、例えば、セルロース、クインスシード、デンプン、ガラクタン、グリコーゲン、アラビアガム、トラガントガム、コンドロイチン、キサンタンガム、グアガム、デキストラン、ケラト硫酸、ローカストピンガム、サクシノグルカン、カロニン酸等が挙げられる。

紫外線吸収剤としては、パラアミノ安息香酸 (以下PABAと略す)、PABAモノグリセリンエステル、N.N-ジプロポキシPABAエチルエステル、N.N-ジメチルPA ジエトキシPABAエチルエステル、N.N-ジメチルPA BAメチルエステル、N.N-ジメチルPABAエチルエス

テル、N.H-ジメチルPABAプチルエステル等の安息 香酸系紫外線吸収剤、ホモメンチル-N-アセチル アントラニレート等のアントラニル酸系紫外線吸 収剤、アミルサリシレート、メンチルサリシレー ト、ホモメンチルサリシレート、オクチルサリシ レート、フェニルサリシレート、ベンジルサリシ レート、p-イソプロパノールフェニルサリシレー ト等のサリチル酸系紫外線吸収剤、オクチルシン ナメート、エチル-4-イソプロビルシンナメート、 メチル-2.5-ジイソプロビルシンナメート、エチ ル-2,4-ジィソプロビルシンナメート、メチル-2. 4-ジイソプロピルシンナメート、プロピル-p-メ トキシシンナメート、イソプロビル-p-メトキシ シンナメート、イソアミル-p-メトキシシンナメー ト、オクチル-p-メトキシシンナメート(2-エチル ヘキシル-p-メトキシシンナメート)、2-エトキ シエチル-p-メトキシシンナメート、シクロヘキ シル-p-メトキシシンナメート、エチル-α-シア ノ-β-フェニルシンナメート、2-エチルヘキシルα-シアノ-β-フェニルシンナメート、グリセリ

ルモノ-2-エチルヘキサノイル-ジパラメトキシシ ンナメート 等の 桂 皮 酸 系 紫 外 線 吸 収 剤 、 2,4-ジヒ ドロキシベンソフェノン、2,2'-ジヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン、2,2'-ジヒドロキシ-4, 4'-ジメトキシベンゾフェノン、2,2',4,4'-テト ラヒドロキシベンソフェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシ-4-メト キシ-4'-メチルベンソフェノン、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン-5-スルホン酸塩、4-フェ ニルベンゾフェノン、2-エチルヘキシル-4'-フェ ニル-ベンゾフェノン-2-カルボキシレート、2-ヒ ドロキシ-4-n-オクトキシベンソフェノン、4-ヒ ドロキシ-3-カルボキシベンゾフェノン等のベン ゾフェノン系紫外線吸収剤、3-(4'-メチルベンジ リデン) -d,1-カンファー、3-ベンジリデン-d,1-カンファー、ウロカニン酸、ウロカニン酸エチル エステル、2-フェニル-5-メチルベンソキサソー ル、2,2'-ヒドロキシ-5-メチルフェニルベンゾト リアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5'-t-オクチルフェ ニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5 '-メチルフェニルベンゾトリアゾール、ジベンザラジン、ジアニソイルメタン、4-メトキシ-4'-t-ブチルジベンゾイルメタン、5-(3,3-ジメチル-2-ノルボルニリデン) -3-ベンタン-2-オン等が挙げられる。

粘土鉱物としては、例えばモンモリロナイト、 ザコウナイト、ノントロナイト、サポナイト、ヘクルトライト、パーミキュライト、ピーガムト、ベントナイト、シリケイト、フルオロシリケイト、マグネシウム、アルミニウム、合成ヘクトライト(ラボナイト)等の天然及び合成水彫潤性の粘土鉱物等が挙げられる。

本発明の皮膚外用剤にはその他、香料、防腐剤、 殺菌剤、水、酸化防止剤等も配合することができ る。

〔実施例〕

次に実施例をあげて本発明をさらに詳細に説明する。本発明はこれにより限定されるものではない。配合量は重量%である。

実施例1~6、比較例1 クリーム

表-1に記載しているB相を加熱し、70℃に保った。これにA相を加え、予備乳化後、ホモミキサーで均一に乳化した。徐冷後クリームを調整した。

(以下余白)

	表 - 1			ħ		<i>6</i> 71		(1. 64 72)
		実						比較例
1	成 分	1	2	3	4	5	6	1
	ステアリルアルコール	7.0	"	n	11	"	"	"
	ステアリン酸	2.0	"	"	"	"	"	"
Α	ステァリン酸コレステロール	2.0	" .	11	"	"	11	"
Λ.	スクワラン	5.0	"	"	"	"	"	"
ł i	2 - オクチルドデシルアルコール	6.0	n	"	"	"	"	"
相	ポリオキシエチレン(25モル)	ı						
"	セチルアルコールエーテル	3.0	n	n	"	"	11	"
	グリセリルモノステアリン酸エステル	2.0	n	"	"	"	"	"
	ピタミンE酢酸エステル	0.2			_			
	プロピレングリコール	5.0	"	"	"	n	"	"
В	ヒアルロン酸		-	1.0	_	-		-
	グルタミン酸			•••	0.5	_	_	-
	アラントイン		-	_		0.2		-
	オドリコ草抽出物	-	_	_			2.0	-
	グリチルレチン		0.1	-	-	_		-
相	2-0-α-D-グルコ							
	ピラノシル-し-アスコルピン酸	0.5	0.0005	"	"	"	"	
1	蒸留水	残余	残余	残余	残余	残余	残余	残余

表-1の各クリーム(実施例1〜6)を被験者(20〜50才の女性)3名の顔の右半分に、比較例1のクリームを顔の左半分に1日2回連続2ヶ月間塗布した。試験終了後に顔の左右両方を皮膚インピーダンスとレブリカ法により測定し、皮膚のしっとり感ときめの細やかさを測定した。

皮膚インピーダンスは、増田等の考案した高周波による抵抗容量測定装置と抵抗、容量の検出部を一緒に含んだ本体、それに1cmの長さのコード、その先端に付帯した円筒状電極からなっている。

電極は同心円状で直径1g の中心電極と1.5 mmの距離にある内径4 mmの外周電極よりなっていて、電極を皮膚にあてると高周波がそれを介して流れるが、数μAの単位のものなので被験者は何の不快感も感じない。

この電極を被験部に軽く触れると、 1 秒以内に一定値まで抵抗が急上昇する。この抵抗の逆数をコンダクタンスと呼び、単位はμΩで表す。この コンダクタンスは皮膚表面の水含量とほぼ比例関係にあり、さらに皮膚は水分含量の多いほど皮膚 のしっとり感が良いと判断されることより、コン ダクタンスの増加で皮膚のしっとり感が評価でき ス

表 - 2 は実施例 1 ~ 2 のクリームを使用した被験者の顔面での皮膚インピーダンスにおけるコンダクタンスを比較例 1 のクリーム使用部位と比較したものである。

(以下余白)

表-2

右顔面に使用した						
クリーム		実施的	列1		実施的	引2
被験者番号	1	2	3	4	5	6
右顔面の						
コンダクタンス	185	103	145	121	134	130
左顔面の						
コンダクタンス	15	21	18	16	11	32

2-O-α-D-グルコシル-L-アスコルビン酸に ビタミンE酢酸エステルを組合せた実施例1では 較例1を使用した左顔面に比較して有意に上塗 お位である右顔面でのコンダクタンス値が上足2-O-α-D-グルコシル-L-アスコルビン酸を サームを塗布した場合もコントロール塗布部の 左顔面とコンダクタンスの有意な増加が認められた。 た。このことは、皮膚に対してよりしっとを ちたクリームは実施例1~3のクリームである とを示している。

同様にして全被験者のコンダクタンスを測定した。右顔面のコンダクタンスとコントロールのクリーム(比較例 1)を塗布した左顔面のコンダクタンスを比較して、右側の方が70%以上上昇した場合を著しく効果あり、50%以下の上昇の場合を効果なしと判定しその結果を表一3に示した。

一方、皮膚のきめの細やかさはレブリカ法で測定した。シリコンラバーを皮膚に密着させて皮膚の表面像をとり、ついでこのシリコンラバーに転像を得た。この反転像の表面を表面粗さ試験器を走査させ、皮膚状態を調べた。そして皮膚表面の起伏の大きいほど、きめが細やかであると判定した。

同様にして全被験者の顔面のレブリカ像をとり 左右を比較して、あきらかに右顔面の方が起伏が 大きかった場合を著しく効果あり、右顔面の方が 起伏がやや大きかった場合をやや効果あり、左右 顔面で起伏に差が認められなかった場合を効果な しと判定しその結果を表一3に示した。

	表-3							
		実 施 例						
効果	評価	1	2	3	4	5	6	
	著しく効果あり	3	1	2	1	3	2	
しっと	やや効果あり	0	2	1	2	0	1	
り感	効果なし	0	0	0	0	0	0	
きめの	著しく効果あり	2	2	3	3	3	2	
細やか	やや効果あり	1	1	0	0	0	1	
2	効果なし	0	0	0	0	0	0	

同様にして表-4の処方のクリームを調製して、 しっとり感ときめの細やかさについてその結果を 再度測定し、その結果を表-5に示した。

	表 - 4						
			比	車	ϔ	例	
	成分	2	3	4	5	6	7
	ステアリルアルコール	7.0	"	, , , ,	11	"	"
	ステアリン酸	2.0	"	"	"	"	"
Α	ステアリン酸コレステロール	2.0	"	"	"	"	"
1	スクワラン	5.0	"	11	"	"	"
	2-オクチルドデシルアルコール	6.0	"	"	"	"	"
相	ポリオキシエチレン(25モル)						
'"	セチルアルコールエーテル	3.0	11	"	"	"	"
	グリセリルモノステアリン酸エステル	2.0	"	"	"	"	"
	ピタミンE酢酸エステル	0.2					
	プロピレングリコール	5.0	"	11	"	"	"
В	ヒアルロン酸			1.0			-
~	グルタミン酸	-	_		0.5	. –	_
1	グリチルレチン	_	0.1	_		_	_
	アラントイン	_	_	_	-	0.2	-
	オドリコ草	_		_	_		2.0
相	2-0-α-D-グルコ						
	シル-L-アスコルピン酸	_		_			
1	蒸留水	残余	残余	残余	残余	残余	残余

以上の結果より、本発明の皮膚外用剤は肌荒れ 改善効果に優れるものであった。

乳液

実施例7

表-5

,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		比 較 例							
効果	評価	2	3	4	5	6	7		
	著しく効果あり	0	0	0	0	0	0		
しっと	やや効果あり	0	0	0	0	0	0		
り感	効果なし	3	3	3	3	3	3		
きめの	著しく効果あり	0	0	0	0	0	0		
細やか	やや効果あり	1	0	1	0	1	0		
ż	効果なし	2	3	2	3	2	3		

(以下余白)

	次	の	処	方	に	従	ιş	、斧	专注	: (:	: よ	ŋ	乳	液	包	製	造	L	た。
ΡO	Ε(20) P	0 P	(2) t	:]	ار -	レブ	, JL	,]		ル	I		テ	ル		1.0
シ	IJ	3		ン	K	F	9	6	(2	0 c :	s)								
			(信	越	化	学)											2.0
流	動	パ	ラ	フ	1	ン													3.0
ァ	13	۲	レ	ン	ク	IJ	コ		jν										5.0
グ	ij	セ	ŋ	ン															2.0
エ	チ	ル	ア	ル	J		N												5.0
カ	ル	ボ	*	シ	۲	=	ル	ポ	IJ	マ	_								0.3
۲	۲	D	丰	シ	ブ	п	۲	ル	t	ル	D	-	ス						0.1
2	_	ア	3	ノ	У	チ	ル	ナ		15	ノ	_	ル						0.1
F.	夕	12	ン	Ε	酢	酸	エ	ス	テ	ル									1.0
オ	۲	ij	コ	草	抽	出	物												0.05
直	接	遷	元	性	を	示	ž	な	LY	α	- 5	f IJ							
		シ	بال	-	L-	ア	ス	J	ル	F.	ン	酸	* (ì					3.0
防	腐	剤	•																適量

香料	適量	防 寫 剤	適量
蒸留水	残 量	香料	適量
*1 特願平1-27418号の実施例A-1で		蒸 留 水	残 嚴
α - グ リ コ シ ル - L - ア ス コ ル ピ ン 酸	Ĺ		
		実施例 9 乳液	
実施例8 乳 液		次の処方に従い、常法により乳液を製造	
次の処方に従い、常法により乳液を製造	した。	ステアリン酸	2.0
POE(20)POP(2)セチルアルコールエーテル	1.0	セタソール	1.0
シリコーンKF96(20cs)		ワセリン	3.0
(信 越 化 学)	2.0	ラノリンアルコール .	2.0
流動パラフィン	3.0	流 動 パ ラ フ ィ ン	8.0
プロピレングリコール	5.0	スクワラン	3.0
グリセリン	2.0	グリチルレチン	0.5
エチルアルコール	15.0	アラントイン	0.5
カルボキシビニルポリマー	0.3	ヒアルロン酸	1.0
ヒドロキシブロビルセルロース	0.1	直 接 還 元 性 を 示 さ な い α - グ リ コ	
2 - アミノメチルプロパノール	0.1	シル-し-アスコルピン酸 *2	0.1
ヒアルロン酸	0.05	P O E (10) モノオレート	2.5
2-O-α-D-グルコシル		トリエタノールアミン	1.0
- L-アスコルビン酸	2.0	プロピレングリコール	5.0

	nuter DRIV		
防腐剤	通量	2-O-α-D-グルコシル	- ^
香料	適量	- L - ア ス コ ル ピ ン 酸	1.0
蒸 留 水	残 量	蒸 留 水	残 儠
※2 特願平1-27418号の実施例A-4	で得られた		
α-グリコシル-L-アスコルピ	ン 酸	実施例II ビールオフ型パック	
		次の処方に従い、常法によりパックを製	造した。
実施例10 栄養クリーム		(アルコール相)	
次の処方に従い、常法により栄養ク	リームを製	95%エタノール	10.0
造した。		POE(15) オレイルアルコールエーテル	2.0
ステアリン酸	2.0	防 腐 剤	適 量
ステアリルアルコール	7.0	香料	適量
還元ラノリン	2.0	(水相)	
スクワラン	5.0	アラントイン	1.0
オクチルドデカノール	6.0	2-O-α-D-グルコシル	
P O E (25) セチルエーテル	3.0	- L - ア ス コ ル ピ ン 酸	1.0
グリセリルモノステアレート	2.0	ポリピニルアルコール	12.0
防腐剤	適 量	グリセリン	3.0
香料	適量	ポリエチレングリコール1500	1.0
プロヒレングリコール	5.0	イォン交換水	残 余
オドリコ草抽出物	0.001		

実施例12 乳 液		実施例 1 3 収 敏 化 粧 水	
次の処方に従い、常法により乳液を製造	した。	次の処方に従い、常法により収斂化粧力	ドを製造
POE(20)POP(2)セチルアルコールエーテル	1.0	した。	
シリコーン K F 9 6 (20cs)		ジプロピレングリコール	2.0
(信 越 化 学)	2.0	クエン酸	0.03
流 動 パ ラ フ ィ ン	3.0	クエン酸ソーダ	0.05
プロピレングリコール	5.0	直接還元性を示さない α - グリコ	
グリセリン	2.0	シル-L-アスコルピン酸 **3	0.001
エチルアルコール	5.0	ヒスチジン	5.0
カルボキシビニルポリマー	0.3	エチルアルコール	15.0
ヒドロキシブロビルセルロース	0.1	ポリオキシエチレン(15モル付加)	
2 - アミノメチルプロパノール	0.1	オレイルアルコールエーテル	0.5
コンドロイチン硫酸	0.1	防腐劑	適量
2-O-α-D-グルコシル		香料	適量
- L - ア ス コ ル ビ ン 酸	1.0	蒸 留 水	残 量
防腐剤	適量	*3 特願平1-27418号の実施例A-5で	男られた
香料	適量	α - グ リ コ シ ル - L - ア ス コ ル ピ ン 酸	

適量 残 鬒

蒸留水

果に優れていた。

実施例7~13の皮膚外用剤は、肌荒れ改善効

[発明の効果]

本発明の皮膚外用剤は、直接還元性を示さないα-グリコシル-L-アスコルピン酸と、アミノ酸またはその誘導体、アラントインまたはその誘導体、オドリコ草抽出物、グリチルリチン、ビタミンEまたはその誘導体、ムコ多糖とを配合することにより、安定性及び肌荒れ改善効果に優れるものである。

特許出願人 株式会社 林原生物化学研究所 山 本 格